

PENT COOPERATION TREA

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION

(PCT Rule 61.2)

Date of mailing (day/month/year)
06 April 2001 (06.04.01)

To:
Commissioner
US Department of Commerce
United States Patent and Trademark
Office, PCT
2011 South Clark Place Room
CP2/5C24
Arlington, VA 22202
ETATS-UNIS D'AMERIQUE
in its capacity as elected Office

International application No.
PCT/JP00/04945

Applicant's or agent's file reference
HM990013PCT

International filing date (day/month/year)
25 July 2000 (25.07.00)

Priority date (day/month/year)
27 July 1999 (27.07.99)

Applicant

CHONO, Hideharu et al

1. The designated Office is hereby notified of its election made:

in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:

09 February 2001 (09.02.01)

in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:

2. The election was

was not

made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).

The International Bureau of WIPO
34, chemin des Colombettes
1211 Geneva 20, Switzerland

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

Authorized officer

Kiwa Mpay

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

PATENT COOPERATION TREATY

10/031747

P a 事 3-12-2000 10:28 (PST)

PCT

323C 件の優先権の通知

NOTIFICATION CONCERNING
SUBMISSION OR TRANSMITTAL
OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

MURAYAMA, Midori
Yebisu Garden Terrace Nibankan 709
20-2, Yebisu 4-chome
Shibuya-ku, Tokyo 150-0013
JAPON

Date of mailing (day/month/year) 16 November 2000 (16.11.00)	
Applicant's or agent's file reference HM990013PCT	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/JP00/04945	International filing date (day/month/year) 25 July 2000 (25.07.00)
International publication date (day/month/year) Not yet published	Priority date (day/month/year) 27 July 1999 (27.07.99)
Applicant HISAMITSU PHARMACEUTICAL CO., INC. et al	

1. The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
2. This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
3. An asterisk(*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
4. The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

<u>Priority date</u>	<u>Priority application No.</u>	<u>Country or regional Office or PCT receiving Office</u>	<u>Date of receipt of priority document</u>
27 July 1999 (27.07.99)	11/212921	JP	12 Sept 2000 (12.09.00)

The International Bureau of WIPO
34, chemin des Colombettes
1211 Geneva 20, Switzerland

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Authorized officer

Khemais BRAHMI

Telephone No. (41-22) 338.83.38



101031747

ST
Translation

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

RECEIVED
JUN 27 2002
TECH CENTER 1600
1600
1600

Applicant's or agent's file reference HM990013PCT	FOR FURTHER ACTION	See Notification of Transmittal of International Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No. PCT/JP00/04945	International filing date (day/month/year) 25 July 2000 (25.07.00)	Priority date (day/month/year) 27 July 1999 (27.07.99)
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC A61K 9/70, 47/12		
Applicant HISAMITSU PHARMACEUTICAL CO., INC.		

<p>1. This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.</p> <p>2. This REPORT consists of a total of <u>3</u> sheets, including this cover sheet.</p> <p><input type="checkbox"/> This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).</p> <p>These annexes consist of a total of _____ sheets.</p>
<p>3. This report contains indications relating to the following items:</p> <ul style="list-style-type: none"> I <input checked="" type="checkbox"/> Basis of the report II <input type="checkbox"/> Priority III <input type="checkbox"/> Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability IV <input type="checkbox"/> Lack of unity of invention V <input checked="" type="checkbox"/> Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement VI <input type="checkbox"/> Certain documents cited VII <input type="checkbox"/> Certain defects in the international application VIII <input type="checkbox"/> Certain observations on the international application

Date of submission of the demand 09 February 2001 (09.02.01)	Date of completion of this report 02 October 2001 (02.10.2001)
Name and mailing address of the IPEA/JP	Authorized officer
Facsimile No.	Telephone No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/JP00/04945

I. Basis of the report

1. With regard to the elements of the international application:*



the international application as originally filed



the description:

pages _____, as originally filed
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____

the claims:

pages _____, as originally filed
pages _____, as amended (together with any statement under Article 19)
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____

the drawings:

pages _____, as originally filed
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____

the sequence listing part of the description:

pages _____, as originally filed
pages _____, filed with the demand
pages _____, filed with the letter of _____

2. With regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which the international application was filed, unless otherwise indicated under this item.

These elements were available or furnished to this Authority in the following language _____ which is:



the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).



the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).



the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/or 55.3).

3. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing:



contained in the international application in written form.



filed together with the international application in computer readable form.



furnished subsequently to this Authority in written form.



furnished subsequently to this Authority in computer readable form.



The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished.



The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished.

4. The amendments have resulted in the cancellation of: the description, pages _____
 the claims, Nos. _____
 the drawings, sheets/fig. _____5. This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**

* Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17).

** Any replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/JP00/04945

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement**1. Statement**

Novelty (N)	Claims	1-20	YES
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims	1-20	YES
	Claims		NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-20	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

Document 1: JP, 8-157365, A

Document 2: JP, 61-254532, A

Claims 1-20

The subject matters of claims 1-20 appear to be novel and to involve an inventive step, since they are neither described nor suggested in any of the documents cited in the ISR. Particularly, "a feature of the present application: using an organic acid and an organic acid salt together" is not described in any of the documents, and the invention of the present application with this constitution exhibits an advantageous effect, "percutaneous absorbability is enhanced."

10/031747

E P

U S

P C T

特許協力条約

国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条)
〔PCT18条、PCT規則43、44〕

出願人又は代理人 HM9900 の書類記号 13PCT	今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(PCT/ISA/220)及び下記5を参照すること。	
国際出願番号 PCT/JP00/04945	国際出願日 (日.月.年) 25.07.00	優先日 (日.月.年) 27.07.99
出願人(氏名又は名称) 久光製薬株式会社		

国際調査機関が作成したこの国際調査報告を法施行規則第41条(PCT18条)の規定に従い出願人に送付する。
この写しは国際事務局にも送付される。

この国際調査報告は、全部で 2 ページである。

 この調査報告に引用された先行技術文献の写しも添付されている。

1. 国際調査報告の基礎

a. 言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願がされたものに基づき国際調査を行った。
 この国際調査機関に提出された国際出願の翻訳文に基づき国際調査を行った。

b. この国際出願は、スクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際調査を行った。
 この国際出願に含まれる書面による配列表
 この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
 出願後に、この国際調査機関に提出された書面による配列表
 出願後に、この国際調査機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった。
 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。

2. 請求の範囲の一部の調査ができない(第I欄参照)。3. 発明の単一性が欠如している(第II欄参照)。4. 発明の名称は 出願人が提出したものと承認する。 次に示すように国際調査機関が作成した。5. 要約は 出願人が提出したものと承認する。 第III欄に示されているように、法施行規則第47条(PCT規則38.2(b))の規定により国際調査機関が作成した。出願人は、この国際調査報告の発送の日から1ヶ月以内にこの国際調査機関に意見を提出することができる。6. 要約書とともに公表される図は、
第 _____ 図とする。 出願人が示したとおりである。 なし 出願人は図を示さなかった。 本図は発明の特徴を一層よく表している。

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))
Int. C17 A61K9/70, A61K47/12

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))
Int. C17 A61K9/70, A61K47/12

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO, 96/16642, A1 (久光製薬株式会社) 6. 6月. 1996 (06. 06. 96) & JP, 8-157365, A & US, 5866157, A	1-20
A	EP, 189861, A (昭和電工株式会社) 6. 8月. 1986 (06. 08. 86) & JP, 61-254532, A	1-20

C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの

「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの

「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)

「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの

「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの

「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの

「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 13. 10. 00	国際調査報告の発送日 31.10.00
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号 100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官 (権限のある職員) 横尾 俊一 4 P 9840 電話番号 03-3581-1101 内線 3490

10/031747

特許協力条約

PCT

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条)
〔PCT36条及びPCT規則70〕

RECD 19 OCT 2001

WIPO PCT

出願人又は代理人 の書類記号 HM990013PCT	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知（様式PCT/IPEA/416）を参照すること。	
国際出願番号 PCT/JP00/04945	国際出願日 (日.月.年) 25.07.00	優先日 (日.月.年) 27.07.99
国際特許分類 (IPC) Int. C17 A61K9/70, A61K47/12		
出願人（氏名又は名称） 久光製薬株式会社		

1. 国際予備審査機関が作成したこの国際予備審査報告を法施行規則第57条（PCT36条）の規定に従い送付する。

2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で 3 ページからなる。

この国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び／又はこの国際予備審査機関に対して訂正を含む明細書、請求の範囲及び／又は図面も添付されている。
(PCT規則70.16及びPCT実施細則第607号参照)
この附属書類は、全部で ページである。

3. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。

- I 国際予備審査報告の基礎
- II 優先権
- III 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成
- IV 発明の単一性の欠如
- V PCT35条(2)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明
- VI ある種の引用文献
- VII 国際出願の不備
- VIII 国際出願に対する意見

国際予備審査の請求書を受理した日 09.02.01	国際予備審査報告を作成した日 02.10.01
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号 100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官（権限のある職員） 富永 保 印 電話番号 03-3581-1101 内線 3490
	4P 9840

I. 国際予備審査報告の基礎

1. この国際予備審査報告は下記の出願書類に基づいて作成された。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とし、本報告書には添付しない。PCT規則70.16, 70.17)

 出願時の国際出願書類

<input type="checkbox"/> 明細書 第 _____	ページ、	出願時に提出されたもの
<input type="checkbox"/> 明細書 第 _____	ページ、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
<input type="checkbox"/> 明細書 第 _____	ページ、	付の書簡と共に提出されたもの
<input type="checkbox"/> 請求の範囲 第 _____	項、	出願時に提出されたもの
<input type="checkbox"/> 請求の範囲 第 _____	項、	PCT19条の規定に基づき補正されたもの
<input type="checkbox"/> 請求の範囲 第 _____	項、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
<input type="checkbox"/> 請求の範囲 第 _____	項、	付の書簡と共に提出されたもの
<input type="checkbox"/> 図面 第 _____	ページ/図、	出願時に提出されたもの
<input type="checkbox"/> 図面 第 _____	ページ/図、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
<input type="checkbox"/> 図面 第 _____	ページ/図、	付の書簡と共に提出されたもの
<input type="checkbox"/> 明細書の配列表の部分 第 _____	ページ、	出願時に提出されたもの
<input type="checkbox"/> 明細書の配列表の部分 第 _____	ページ、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの
<input type="checkbox"/> 明細書の配列表の部分 第 _____	ページ、	付の書簡と共に提出されたもの

2. 上記の出願書類の言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願の言語である。

上記の書類は、下記の言語である _____ 語である。

- 国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語
- PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語
- 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語

3. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。

- この国際出願に含まれる書面による配列表
- この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
- 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表
- 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表
- 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった
- 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。

4. 補正により、下記の書類が削除された。

- 明細書 第 _____ ページ
- 請求の範囲 第 _____ 項
- 図面 図面の第 _____ ページ/図

5. この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上記1.における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。)

V. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第12条（PCT35条(2)）に定める見解、それを裏付ける文献及び説明

1. 見解

新規性 (N)

請求の範囲 1-20

有

請求の範囲

無

進歩性 (I S)

請求の範囲 1-20

有

請求の範囲

無

産業上の利用可能性 (I A)

請求の範囲 1-20

有

請求の範囲

無

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献1 J P 8-157365 A
文献2 J P 61-254532 A

請求項1-20について

請求の範囲1-20に係る発明は、国際調査報告で引用された何れの文献にも記載も示唆もされておらず、新規性および進歩性を有する。特に、[本願の特徴点：有機酸および有機酸塩を併用すること]は、何れの文献にも記載されておらず、本願発明はそれにより[経皮吸収性が高まる]という有利な効果を発揮する。

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局



(43) 国際公開日
2001年2月1日 (01.02.2001)

PCT

(10) 国際公開番号
WO 01/07018 A1

(51) 国際特許分類: A61K 9/70, 47/12
(21) 国際出願番号: PCT/JP00/04945
(22) 国際出願日: 2000年7月25日 (25.07.2000)
(25) 国際出願の言語: 日本語
(26) 国際公開の言語: 日本語
(30) 優先権データ:
特願平11/212921 1999年7月27日 (27.07.1999) JP
(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 久光製薬株式会社 (HISAMITSU PHARMACEUTICAL CO., INC.) [JP/JP]; 〒841-0017 佐賀県鳥栖市田代大官町408番地 Saga (JP).
(72) 発明者: および
(75) 発明者/出願人(米国についてのみ): 長野英治
(CHONO, Hideharu) [JP/JP]. 山口登志郎 (YAMAGUCHI, Toshiro) [JP/JP]. 栗田尚数 (KURITA, Hisakazu) [JP/JP]. 立石哲郎 (TATEISHI, Tetsuro) [JP/JP]. 肥後成人 (HIGO, Naruhito) [JP/JP]; 〒305-0856 茨城県つくば市銀音台1丁目25番11号 久光製薬株式会社 筑波研究所内 Ibaraki (JP).
(74) 代理人: 村山みどり, 外 (MURAYAMA, Midori et al.); 〒150-0013 東京都渋谷区恵比寿4丁目20番2号 恵比寿ガーデンテラス3番館709 Tokyo (JP).
(81) 指定国(国内): AU, CA, CN, JP, US, VN.
(84) 指定国(広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).
添付公開書類:
— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイドノート」を参照。

(54) Title: PATCHES FOR EXTERNAL USE

(54) 発明の名称: 外用貼付剤

(57) Abstract: Patches for external use containing as essential ingredients a basic drug, an organic acid and an organic acid salt. The basic drug is preferably an acid addition salt of a basic drug. The organic acid is preferably a C₂₋₇ carboxylic acid and still preferably at least a member selected from the group consisting of acetic acid, lactic acid, tartaric acid, citric acid, malic acid, benzoic acid and salicylic acid. The organic acid salt is preferably a metal salt of a carboxylic acid, still preferably sodium acetate.

(57) 要約:

塩基性薬物、有機酸および有機酸塩を必須成分として配合する外用貼付剤が開示されている。塩基性薬物は、塩基性薬物の酸付加塩であることが好ましい。前記有機酸は、炭素数2~7のカルボン酸であることが好ましく、酢酸、乳酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、安息香酸およびサリチル酸からなる群から選ばれる少なくとも1種であることがさらに好ましい。有機酸塩は、カルボン酸の金属塩であることが好ましく、酢酸ナトリウムであることがさらに好ましい。

WO 01/07018 A1

明細書

外用貼付剤

技術分野

5 本発明は、外用貼付剤に関する。本発明は、特に、塩基性薬物、有機酸および有機酸塩を含有し、経皮吸収性と安定性に優れた外用貼付剤に関する。

背景技術

10 従来より、薬物の投与方法として、経口投与、直腸投与、皮内投与、静脈内投与等、種々の方法が知られているが、経口投与が最も広く採用されている。しかし、経口投与には、薬物を吸収した後、肝臓での初回通過効果を受けやすいことや、投与後一時的に必要以上の血中濃度が認められる等の欠点を有している。また、経口投与においては、胃腸管障害、嘔吐感、食欲不振等の副作用も多く報告されている。さらに、近年の高齢化社会において、嚥下力の低下した患者が増加していることを考慮すると、より服用しやすい製剤が臨床上望まれている。従って、このような経口投与における欠点を解消し、より安全にしかも持続的に患者が服用しやすい製剤として、外用貼付剤の開発が積極的に進められ、製品も上市されている。

20 しかしながら、多くの薬物は経皮吸収性が低いため、外用貼付剤の開発が困難であり、外用貼付剤はその目的を未だ十分に達成し得ていない。すなわち、正常皮膚は本来、異物の体内への侵入を防ぐバリア機能を有しているため、通常の外用貼付剤に用いられる基剤では、薬物が十分に経皮吸収されないことが多い。

25 そのため、皮膚の角質層を介する薬物の経皮吸収性を高める工夫が求められており、いわゆる経皮吸収促進剤の基剤への配合が一般的に試み

られている。例えば、低級アルキルアミドと組み合わせた吸収促進剤として、ジメチルアセトアミドとエチルアルコール、イソプロピルアルコール、イソプロピルパルミテート等を組み合わせた例（米国特許第3,472,931号公報）や、2-ピロリドンと適当なオイル、直鎖脂肪酸とアルコールのエステルを組み合わせた例（米国特許第4,017,641号公報）、また、低級アルコールと炭素数7～20のアルコール、炭素数5～30の脂肪酸炭化水素、炭素数19～26の脂肪酸カルボン酸のアルコールエステル、炭素数10～24のモノまたはジエーテル、炭素数11～15のケトンと水を組み合わせた例（特開昭61-249934号公報）等がすでに提案されている。しかしながら、これら従来の吸収促進剤および吸収促進組成物は皮膚に対する安全性が十分ではない。また、塩基性薬物を酸付加塩の形態で含有した外用貼付剤においてはその効果はほとんど期待できなかった。

また、外用貼付剤として、薬物と有機酸を組み合わせる手法も報告されている。例えば、天然ゴム系粘着剤に、吉草酸ベタメタゾンと有機酸を組み合わせたテープ製剤の例（特開昭56-61312号公報）、アクリル系粘着剤に非ステロイド系消炎鎮痛剤と有機酸を組み合わせたテープ製剤の例（特開昭62-126119号公報）、また、ステレン-イソブレン-スチレンブロック共重合体ポリマーに、薬効成分としてシリチル酸メチル、乳化剤、有機酸、可塑剤、粘着付与樹脂および水を組み合わせたパップ型製剤の例（特開昭63-159315号公報）等がすでに提案されている。しかしながら、これらの公報において有機酸塩は使用されておらず、また有機酸の使用目的は、安定性の改善、溶解性の改善およびpH調整剤であり、経皮吸収性の向上を目的としたものではない。さらに、これらの公報における薬物は酸性または中性であるため、本発明のように、イオン対の形成を介して塩基性薬物の皮膚透過性及び安定性を向上させるために、有機酸を用いるものでもない。

また、塩基性の生理活性物質の皮膚透過性を向上させる手法も試みられている。例えば、アクリル系粘着剤に、クエン酸と塩酸イソプレテノールを組み合わせたテープ製剤の例（特開昭63-79820号公報）、アクリル系粘着剤に有機酸とピンボセチンを組み合わせたテープ製剤の例（特開平5-25039号公報）等が報告されている。しかしながら、これらの製剤には、剥離時の刺激性の問題があり、薬物の放出量が治療に十分な効果をもたらすに至っていない。

また、経皮投与製剤として、薬物と有機酸を組み合わせた手法も報告されている。例えば、非ステロイド系の消炎鎮痛剤の塩に、有機酸およびグリコールを含有したもの（特開昭62-181226号公報）、アルカリ金属の塩形態を有する非ステロイド系消炎鎮痛剤および遊離状態の非ステロイド消炎鎮痛剤より強酸性の有機酸を含有する貼付剤（特公平7-47535号公報）がある。しかしながら、これらの提案は、酸性薬物に関するもので、塩基性薬物に関するものではない。また、塩基性薬物またはその塩、炭素原子数2～5のアルコール炭素原子数2～5の有機酸および炭素原子数16～20のカルボン酸エステルの組み合わせの例があるものの、有機酸塩の使用に関する記載はない。

さらに、WO 96/16642には塩型の塩基性薬物に有機酸塩を含有させた貼付製剤の技術が開示されているが、有機酸と有機酸塩を組み合わせることによって薬物の皮膚透過性を向上させ、粘着物性や性状等の外用貼付剤の物理的安定性を高めることについては開示がない。

すなわち、塩基性薬物を酸付加塩の形態で外用貼付剤に含有させ、優れた安定性を有し、かつ期待する薬物の経皮吸収を得ることができる外用貼付剤は、未だ見出されていない。

、しかも安定性に優れた、塩基性薬物含有の外用貼付剤を提供することを目的とするものである。

本発明者らは、上記の課題を解決すべく、鋭意研究を重ねた結果、塩基性薬物を酸付加塩型で含有する外用貼付剤に、特定量の有機酸と有機酸塩を含有させると、有機酸塩を単独で用いる場合より安定にイオン対を形成し、外用貼付剤中に皮膚透過性に優れた準安定状態が安定して保持されることを見出し、本発明を完成させた。

すなわち、本発明は、塩基性薬物、有機酸および有機酸塩を必須成分として含有することを特徴とする外用貼付剤である。

10

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明について詳しく説明する。

本発明の外用貼付剤は、粘着層を含むものであることが望ましく、その他、例えば、粘着層を支持する支持体層、粘着層上に設けられる離型紙層を有するものであることができる。本発明の外用貼付剤において、塩基性薬物、有機酸および有機酸塩は上記粘着層中に含有されることが好ましい。

本発明の外用貼付剤の粘着層において使用される塩基性薬物としては、塩基性薬物の酸付加塩であることが望ましい。塩基性薬物の酸付加塩としては、特に限定はないが、例えば、催眠・鎮静剤（塩酸フルラザepam、塩酸リルマザホン等）、解熱消炎鎮痛剤（酒石酸ブトルファノール、クエン酸ペリソキサール等）、抗片頭痛剤（酒石酸エルゴタミン、メシル酸エルゴタミン等）、興奮・覚醒剤（塩酸メタンフェタミン、塩酸メチルフェニデート等）、精神神経用剤（塩酸クロルプロマジン、塩酸イミプラミン等）、局所麻酔剤（塩酸リドカイン、塩酸プロカイン等）、泌尿器官用剤（塩酸オキシブチニン等）、骨格筋弛緩剤（塩酸チザニジン、塩酸エペリゾン、メシル酸ブリジノール等）、自律神経用剤（塩化カル

プロニウム、臭化ネオスチグミン等)、抗パーキンソン剤(メシル酸ペルゴリド、メシル酸プロモクリプチン、塩酸トリヘキシフェニジル、塩酸アマンタジン等)、抗ヒスタミン剤(フマル酸クレマスチン、タンニン酸ジフェンヒドラミン等)、気管支拡張剤(塩酸ツロブテロール、塩酸プロカテロール等)、強心剤(塩酸イソプレナリン、塩酸ドパミン等)、冠血管拡張剤(塩酸ジルチアゼム、塩酸ベラパミル等)、末梢血管拡張剤(クエン酸ニカメタート、塩酸トラゾリン等)、循環器官用剤(塩酸フルナリジン、塩酸ニカルジピン、塩酸ベニジピン、塩酸エホニジピン、フマル酸ビソプロロール、マレイン酸チモロール、塩酸ジルチアゼム、酒石酸メトプロロール等)、不整脈用剤(塩酸プロプラノロール、塩酸アルプレノロール等)、抗アレルギー剤(フマル酸ケトチフェン、塩酸アゼラスチン等)、鎮暈剤(メシル酸ベタヒスチン、塩酸ジフェニドール等)、セロトニン受容体拮抗制吐剤(塩酸オンダンセトロン、塩酸グラニセトロン等)、麻薬系の鎮痛剤(塩酸モルヒネ、クエン酸フェンタニル等)が挙げられる。

これらの塩基性薬物は、1種類を単独で用いても2種類以上を組み合わせて用いてもよく、無機塩または有機塩のいずれの形態の薬物であってもよい。また、これらの塩基性薬物の配合量は、外用貼付剤としての充分な透過量および粘着物性等への影響を考慮して、粘着層の組成全体の質量に基づいて、0.1～20質量%とすることが好ましい。この配合量が0.1質量%未満となると、充分な薬効が得られず、20質量%を超えると、貼付剤としての物性が劣ったものとなる。

本発明の外用貼付剤の粘着層中において使用される有機酸は、特に限定されないが、炭素数2～7のカルボン酸が好ましい。炭素数2～7の有機酸としては、脂肪族(モノ、ジ、トリ)カルボン酸(例えば、酢酸、プロピオン酸、イソ酪酸、乳酸、マレイン酸、フマル酸、ピルビン酸、シュウ酸、コハク酸、酒石酸等)、芳香族カルボン酸(例えば、サリ

チル酸、安息香酸等) 等が挙げられる。これらの中でも、特に酢酸、乳酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、安息香酸、サリチル酸が好ましい。

これらの有機酸は、1種類を単独で用いても2種類以上を組み合わせて用いてもよい。また、これらの有機酸の配合量は、外用貼付剤としての安定性および皮膚への刺激性を考慮すると、粘着剤層の組成全体の質量に基づいて、0.01～20質量%であることが好ましく、さらに好ましくは0.1～15質量%であり、特に好ましくは0.1～10質量%である。有機酸の粘着層における配合量が、0.1質量%未満となると、安定性が劣ったものとなり、20質量%を超えると、皮膚刺激が生じる。

また、塩基性薬物の酸付加塩と有機酸の配合比は、5：1～1：5（当量比）とすることが好ましい。この塩基性薬物の酸付加塩と有機酸の配合比が5：1～1：5の範囲外となると、安定性が劣ったものとなったり、皮膚透過性が劣ったものとなる。

本発明の外用貼付剤の粘着層中において使用される有機酸塩は、特に限定されないが、例えば、脂肪族（モノ、ジ、トリ）カルボン酸（例えば、酢酸、プロピオン酸、イソ酪酸、カプロン酸、カプリル酸、乳酸、マレイン酸、ピルビン酸、シュウ酸、コハク酸、酒石酸等）、芳香族カルボン酸（例えば、フタル酸、サリチル酸、安息香酸、アセチルサリチル酸等）、アルキルスルホン酸（例えば、エタンスルホン酸、プロピルスルホン酸、ブタンスルホン酸、ポリオキシエチレンアルキルエーテルスルホン酸等）、アルキルスルホン酸誘導体（例えば、N-2-ヒドロキシエチルピペリジン-N'-2-エタンスルホン酸（以下、「HEPES」と略記する）等）、コール酸誘導体（例えば、デヒドロコール酸等）の各水溶性無機塩類を挙げることができる。これらの中でも、カルボン酸の金属塩が好ましく、特に酢酸ナトリウムが好ましい。また、これらの有機酸塩は無水物であっても水和物であってもよいが、疎水性の粘着層中に用いられる場合には無水物であることが好ましい。

これらの有機酸塩は、1種類を単独で用いても2種類以上を組み合わせて用いてもよい。また、これらの有機酸塩の配合量は、外用貼付剤としての充分な透過量および皮膚への刺激性を考慮すると、粘着層の組成全体の質量に基づいて、0.01～20質量%とすることが好ましく、さらには、0.1～15質量%、特に好ましくは0.1～10質量%である。有機酸塩の配合量が、0.01質量%未満となると、皮膚透過性が劣ったものとなり、20質量%を超えると、皮膚刺激が生じる。

また、塩基性薬物の酸付加塩と有機酸塩の配合比は5：1～1：5（当量比）であることが好ましい。この塩基性薬物の酸付加塩と有機酸塩の配合比が5：1～1：5の範囲外となると、皮膚透過性が劣ったものとなったり、物性が劣ったものとなる。

さらに、有機酸と有機酸塩の配合比は、3：1～1：20（当量比）とすることが好ましく、さらに好ましくは2：1～1：15（当量比）であり、特に好ましくは1：1～1：10（当量比）である。この有機酸と有機酸塩の配合比が3：1～1：20の範囲外となると、皮膚透過性が劣ったものとなったり、安定性が劣ったものとなる。

本発明の外用貼付剤の粘着層は、上記した必須成分としての塩基性薬物、有機酸および有機酸塩の他、吸収促進剤、可塑剤、脂溶性の疎水性高分子、粘着付与樹脂、および必要に応じて、その他の添加剤等を含有することができる。

吸収促進剤としては、皮膚での吸収促進作用が知られている化合物であればいずれのものも用いることができ、例えば、炭素鎖数6～20の脂肪酸、脂肪族アルコール、脂肪酸エステルまたはエーテル類、芳香族系有機酸、芳香族系アルコール、芳香族系有機酸エステルまたはエーテル（以上は飽和、不飽和のいずれでもよく、環状、直鎖状分枝状のいずれでもよい）、さらに、乳酸エステル類、酢酸エステル類、モノテルペン系化合物、セスキテルペン系化合物、エイゾン（Azone）、エイ

ゾン (A z o n e) 誘導体、グリセリン脂肪酸エステル類、ソルビタン脂肪酸エステル類 (S p a n 系) ポリソルベート系 (T w e e n 系) 、ポリエチレングリコール脂肪酸エステル類、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油系 (H C O 系) 、ショ糖脂肪酸エステル類等が挙げられる。

5 上記吸收促進剤の好ましい例としては、カプリル酸、カプリン酸、カプロン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、オレイン酸、リノール酸、リノレン酸、ラウリルアルコール、ミリスチルアルコール、オレイルアルコール、セチルアルコール、ラウリン酸メチル、ミリスチン酸イソプロピル、ミリスチン酸ミリスチル、ミリスチン酸オクチルドデシル、パルミチン酸セチル、サリチル酸、サリチル酸メチル、サリチル酸エチレングリコール、ケイ皮酸、ケイ皮酸メチル、クレゾール、乳酸セチル、酢酸エチル、酢酸プロピル、ゲラニオール、チモール、オイゲノール、テルピネオール、l-メントール、ボルネオオール、d-リモネン、イソオイゲノール、イソボルネオール、ネロール、d l-カンフル、グリセリンモノラウレート、グリセリンモノオレエート、ソルビタンモノラウレート、ショ糖モノラウレート、ポリソルベート 20 、プロピレングリコール、ポリエチレングリコールモノラウレート、ポリエチレングリコールモノステアレート、H C O - 6 0 、ピロチオデカンが挙げられ、特に好ましい例としてラウリルアルコール、l-メントール、プロピレングリコール、ピロチオデカンが挙げられる。

これらの吸收促進剤は 1 種類を単独で用いても、2 種類以上を組み合わせて用いてもよい。また、吸收促進剤の配合量は、外用貼付剤としての充分な透過性および発赤、浮腫等の皮膚への刺激性等を考慮して、粘着層の組成全体の質量に基づいて、0.01 ~ 20 質量 % とすることが好ましく、さらに好ましくは 0.05 ~ 10 質量 % であり、特に好ましくは 0.1 ~ 5 質量 % の量である。

本発明の外用貼付剤の粘着層に用いることができる可塑剤としては、

石油系オイル（例えば、パラフィン系プロセスオイル、ナフテン系プロセスオイル、芳香族系プロセスオイル等）、スクワラン、スクワレン、植物系オイル（例えば、オリーブ油、ツバキ油、ひまし油、トール油、ラッカセイ油）、シリコンオイル、二塩基酸エステル（例えば、ジブチルフタレート、ジオクチルフタレート等）、液状ゴム（例えば、ポリブテン、液状イソプレンゴム）、ジエチレングリコール、ポリエチレングリコール、サリチル酸グリコール、プロピレングリコール、ジプロピレングリコール、トリアセチン、クエン酸トリエチル、クロタミトン、セバシン酸ジエチル等が挙げられる。これらの中でも、特に流動パラフィン、液状ポリブテン、サリチル酸グリコール、クロタミトンが好ましい。

これらの可塑剤は1種類を単独で用いても、2種類以上を組み合わせて用いてもよい。また、可塑剤の粘着層の組成全体に基づく配合量は、充分な透過性および貼付製剤としての充分な凝集力の維持を考慮して、合計で10～70質量%とすることが好ましく、さらに好ましくは10～60質量%であり、特に好ましくは10～50質量%である。

本発明の外用貼付剤の粘着層に用いることができる脂溶性の疎水性高分子としては、スチレン-イソプレン-スチレンブロック共重合体（以下、「SIS」と略記する。）、イソプレンゴム、ポリイソブチレン（以下、「PIB」と略記する。）、スチレン-ブタジエン-スチレンブロック共重合体（以下、「SBS」と略記する。）、スチレン-ブタジエンゴム（以下、「SBR」と略記する。）アクリル系ポリマー（2-エチルヘキシルアクリレート、酢酸ビニル、メタクリレート、メトキシエチルアクリレートおよびアクリル酸からなる群から選ばれる少なくとも2種の共重合体）を挙げることができる。これらの中でも特に、SIS、PIB、これら2種のブレンドおよびアクリル系ポリマーが好ましい。

これらの疎水性高分子は1種類を単独で用いても、2種類以上を組み合わせて用いてもよい。また、疎水性高分子の粘着層の組成全体の質量に基づく配合量は、粘着剤層の形成および充分な透過性を考慮して、SIS、PIB等の場合は、10～60質量%が好ましく、さらに好ましくは15～50質量%であり、特に好ましくは18～40質量%の量である。同様にアクリル系ポリマーの場合は、10～98質量%が好ましく、さらに好ましくは20～98質量%であり、特に好ましくは30～98質量%である。

本発明の外用貼付剤の粘着層において用いることができる粘着付与樹脂としては、ロジン誘導体（例えば、ロジン、ロジンのグリセリンエステル、水添ロジン、水添ロジンのグリセリンエステル、ロジンのペンタエリストールエステル等）、脂環族飽和炭化水素樹脂、脂肪族系炭化水素樹脂、テルペン樹脂、マレイン酸レジン等が挙げられる。これらの中でも特に、水添ロジンのグリセリンエステル、脂環族飽和炭化水素樹脂、脂肪族系炭化水素樹脂、テルペン樹脂が好ましい。

これらの粘着付与樹脂は、1種類を単独で用いても2種類以上を組み合わせて用いてもよい。また、粘着付与樹脂の粘着層の組成全体に基づく配合量は、貼付剤としての充分な粘着力および剥離時の皮膚への刺激性を考慮して、10～70質量%とすることが好ましく、さらに好ましくは15～60質量%であり、特に好ましくは20～50質量%である。

また、本発明の外用貼付剤の粘着層には、必要に応じて、抗酸化剤、充填剤、架橋剤、防腐剤、紫外線吸収剤等の添加剤を用いることができる。

抗酸化剤としては、トコフェロールおよびこれらのエステル誘導体、アスコルビン酸、アスコルビン酸ステアリン酸エステル、ノルジヒトログアヤレチン酸、ジブチルヒドロキシトルエン（BHT）、ブチルヒド

ロキシアニソール等を用いることができる。

充填剤としては、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、ケイ酸塩（例えば、ケイ酸アルミニウム、ケイ酸マグネシウム等）、ケイ酸、硫酸バリウム、硫酸カルシウム、亜鉛酸カルシウム、酸化亜鉛、酸化チタン等を用いることができる。
5

架橋剤としては、アミノ樹脂、フェノール樹脂、エポキシ樹脂、アルキド樹脂、不飽和ポリエステル等の熱硬化性樹脂、イソシアネート化合物、ブロックイソシアネート化合物、有機系架橋剤、金属または金属化合物等の無機系架橋剤を用いることができる。

10 防腐剤としては、パラオキシ安息香酸エチル、パラオキシ安息香酸プロピル、パラオキシ安息香酸ブチル等を用いることができる。

紫外線吸収剤としては、p-アミノ安息香酸誘導体、アントラニル酸誘導体、サリチル酸誘導体、クマリン誘導体、アミノ酸系化合物、イミダゾリン誘導体、ピリミジン誘導体、ジオキサン誘導体等を用いることができる。
15

このような抗酸化剤、充填剤、架橋剤、防腐剤、紫外線吸収剤等の添加剤の配合量は、本発明の外用貼付剤の粘着層の組成全体の質量に基づいて、合計で、10質量%以下とすることが好ましく、さらに好ましくは5質量%以下であり、特に好ましくは2質量%以下である。

20 このような組成を有する本発明の外用貼付剤の製造方法は限定されず、いずれの方法によっても製造することができる。例えば、薬物を含む基剤組成を熱融解させ、離型紙または支持体に塗工後、支持体または離型紙と張り合わせて本外用貼付剤を得ることができる。また、薬物を含む基剤成分をトルエン、ヘキサン、酢酸エチル等の溶媒に溶解させ、離型紙または支持体上に伸展して溶剤を乾燥除去後、支持体または離型紙と張り合わせて本外用貼付剤を得ることができる。
25

本発明の外用貼付剤は水を含有しない非水系外用貼付剤であることが

好ましい。

なお、本発明の外用貼付剤は、上記のような塩基性薬物、有機酸塩および有機酸を含むものであれば、その他の構成や各構成部分の素材は、いずれの種類のものであってもよい。

5 粘着層を支持するために設けることができる支持体層は、伸縮性または非伸縮性の支持体を用いて形成することができる。支持体としては、例えば布、不織布、ポリウレタン、ポリエステル、ポリ酢酸ビニル、ポリ塩化ビニリデン、ポリエチレン、ポリエチレンテレフタレート、アルミニウムシート等、またはそれらの複合素材から選択して用いることができる。

また粘着層上に設けることができる離型紙層は、例えば、粘着層との接触面にシリコーン処理されたポリエチレンテレフタレート、ポリエステル、ポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデン等のフィルム、または上質紙等とポリオレフィンとのラミネートフィルム等から選択して用いることができる。

実施例

以下、実施例を示して、本発明をさらに具体的に説明する。尚、実施例、比較例および試験例において、「%」は、全て「質量%」を意味するものとする。

(実施例 1)

酢酸ナトリウム	1. 0 %
---------	--------

酒石酸	0. 5 %
-----	--------

アクリル系粘着ポリマー	93. 5 %
-------------	---------

25 (P E - 3 0 0 : 日本カーバイド社製)

イソシアネート系架橋剤	1. 0 %
-------------	--------

(C K - 1 0 0 : 日本カーバイド社製)

ピロチオデカン	2. 0 %
塩酸チザニジン	2. 0 %
全量	100. 0 %

5 これらの組成中、酒石酸、酢酸ナトリウム、ピロチオデカンおよび塩酸チザニジンを酢酸エチルに加え、室温で攪拌、溶解した後、アクリル系粘着ポリマー酢酸エチル溶液およびイソシアネート系架橋剤を添加して攪拌し、ポリエチレンテレフタレートフィルム（P E T : 30 μ m）上に伸展し、90 °Cで15分間熱架橋し、50 μ mの粘着層を得て、次
10 いで本発明の外用貼付剤を得た。

（実施例2）

酢酸ナトリウム	9. 0 %
乳酸	2. 0 %
流動パラフィン	14. 0 %
15 ロジン系粘着付与剤	29. 0 %

（K E - 3 1 1 : 荒川化学工業社製）

P I B	13. 0 %
S I S	18. 0 %
塩酸オキシブチニン	15. 0 %
20	-----
全量	100. 0 %

これらの組成中、酢酸ナトリウム、乳酸、塩酸オキシブチニン以外の成分をトルエンに溶解、混合した後、残りの成分を添加し、均一になるまで分散させた後、P E Tフィルム（30 μ m）上に粘着層が50 μ mとなるように伸展し、本発明の外用貼付剤を得た。

（実施例3）

酢酸ナトリウム	9. 0 %
---------	--------

クエン酸	2. 5 %	/
流動パラフィン	10. 5 %	
ポリテルペン樹脂系粘着付与剤 (アルコンP-100:荒川化学工業社製)	32. 0 %	
<hr/>		
5 P I B	13. 0 %	
S I S	18. 0 %	
塩酸オキシブチニン	15. 0 %	
<hr/>		
全量	100. 0 %	
10 これらの組成中、酢酸ナトリウム、クエン酸および塩酸オキシブチニン以外の成分をトルエンに溶解、混合した後、残りの成分を添加し、均一になるまで分散させた後、PETフィルム(30 μm)上に粘着層が50 μmとなるように伸展し、本発明の外用貼付剤を得た。		
(実施例4)		
15 酢酸ナトリウム	1. 0 %	
リンゴ酸	0. 3 %	
流動パラフィン	27. 4 %	
ロジン系粘着付与剤 (KE-311:荒川化学工業社製)	27. 5 %	
<hr/>		
20 P I B	12. 0 %	•
S I S	22. 3 %	
ビロチオデカン	3. 0 %	
クロタミトン	5. 0 %	
B H T	0. 5 %	
25 塩酸チザニジン	1. 0 %	
<hr/>		
全量	100. 0 %	

これらの組成中、酢酸ナトリウム、リンゴ酸、塩酸チザニジン以外の成分をシクロヘキサンに溶解、混合した後、残りの成分を添加し、均一になるまで分散させた後、P E T フィルム (30 μm) 上に粘着層が 50 μm となるように伸展し、本発明の外用貼付剤を得た。

5 (実施例 5)

酢酸ナトリウム	1. 0 %
安息香酸	0. 3 %
流動パラフィン	27. 4 %
ロジン系粘着付与剤	27. 5 %
10 (K E - 3 1 1 : 荒川化学工業社製)	
P I B	12. 0 %
S I S	22. 3 %
ピロチオデカン	3. 0 %
クロタミトン	5. 0 %
15 B H T	0. 5 %
塩酸チザニジン	1. 0 %
-----	-----
全量	100. 0 %

これらの組成中、酢酸ナトリウム、安息香酸、塩酸チザニジン以外の成分をシクロヘキサンに溶解、混合した後、残りの成分を添加し、均一になるまで分散させた後、P E T フィルム (30 μm) 上に粘着層が 50 μm となるように伸展し、本発明の外用貼付剤を得た。

(実施例 6)

酢酸ナトリウム	1. 0 %
25 サリチル酸	0. 3 %
流動パラフィン	27. 4 %
ロジン系粘着付与剤	27. 5 %

(K E - 3 1 1 : 荒川化学工業社製)

P I B	1 2 . 0 %
S I S	2 2 . 3 %
ピロチオデカン	3 . 0 %
5 クロタミトン	5 . 0 %
B H T	0 . 5 %
塩酸チザニジン	1 . 0 %
<hr/>	
全量	1 0 0 . 0 %

10 これらの組成中、酢酸ナトリウム、サリチル酸、塩酸チザニジン以外の成分をシクロヘキサンに溶解、混合した後、残りの成分を添加し、均一になるまで分散させた後、P E T フィルム (30 μ m) 上に粘着層が50 μ mとなるように伸展し、本発明の外用貼付剤を得た。

(比較例 1 ~ 6)

15 比較例 1 ~ 6 はそれぞれ、実施例 1 ~ 6 の各実施例に対応して行い、実施例 1 ~ 6 において用いられた酢酸ナトリウムを配合しないこと以外は、それぞれ実施例 1 ~ 6 と同様にして外用貼付剤を得た。

(比較例 7 ~ 9)

比較例 7 ~ 9 はそれぞれ、実施例 1 ~ 3 の各実施例に対応して行い、実施例 1 ~ 3 において用いられた有機酸を配合しないこと以外は、それぞれ実施例 1 ~ 3 と同様にして外用貼付剤を得た。

(比較例 10)

比較例 10 は、実施例 4 に対応しており、実施例 4 において用いられた有機酸を配合しないこと以外は同様にして、外用貼付剤を得た。

25 (試験例 1 : I n v i t r o 経皮吸収性試験)

ヘアレスマウス (6 ~ 9 週齢) の背部皮膚を摘出した後、真皮側の脂肪を注意深く取り除き、真皮側がレセプター相となるように、フロース

ルーセルに装着した。尚、フロースルーセルには37℃の水をレセプター相の外周部に循環させた。この摘出皮膚の角質層側に実施例1～6および比較例1～10の各貼付剤（製剤の適用面積は5cm²）を貼付し、レセプター相である生理食塩水を1時間当たり約5mlで流した。2時間

5 毎に24時間までサンプリングを行い、流出するレセプター相の流量を正確に測定した。その後、高速液体クロマトグラフ法によりレセプター相の薬物濃度を測定し、累積透過量〔Q〕を下記式に従い算出した。

累積透過量〔Q〕(μg/cm²)

$$= [\text{薬物濃度}(\mu\text{g/ml}) \times \text{流量 (ml)}] / \text{製剤の適用面積(cm}^2\text{)}$$

10 皮膚透過速度〔flux〕は、単位時間当たりの透過量の変化量として定義され、時間tにより

$$f l u x (\mu\text{g/cm}^2/\text{hr}) = \Delta Q (\mu\text{g/cm}^2) / \Delta t (\text{hr})$$

と表される。Flux値が大きい製剤は、経皮吸収性に優れたものと認められる。結果を表1に示す。

15 (試験例2：製剤安定性試験)

実施例1～6および比較例1～10で得られた各外用貼付剤を、25℃の条件下で3ヶ月保存した後、肉眼で観察し、結晶形成の有無を調べた。経時的に結晶が形成すると、貼付剤の品質の可否判断である外観の性状が変化するので、医薬品として安定なものとは認められない。また

20 、結晶が形成すると、放出特性および粘着物性が変化するため、不安定な製剤と判断した。結果を表1に示す。

・経皮吸収性と製剤安定性の総合評価

実施例1～6および比較例1～10について、上記試験例1～2の結果を鑑みて、経皮吸収性と安定性のどちらも良好なものを○、どちらか一方のみが良好なものといずれも良好でないものを×とした。結果を表1に示す。

表 1

	経皮吸収性 (皮膚透過速度 [flux]) ($\mu\text{ g/cm}^2/\text{hr}$)	製剤の物理的安定性 (結晶形成の有無)	経皮吸収性と製剤 安定性の総合評価
実施例 1	3. 8	結晶形成無し	○
2	23. 0	結晶形成無し	○
3	27. 0	結晶形成無し	○
4	4. 7	結晶形成無し	○
5	5. 4	結晶形成無し	○
6	4. 0	結晶形成無し	○
比較例 1	0. 2	結晶形成無し	×
2	1. 0	結晶形成無し	×
3	0. 9	結晶形成無し	×
4	0. 2	結晶形成無し	×
5	0. 2	結晶形成無し	×
6	0. 1	結晶形成無し	×
7	3. 2	結晶形成有り	×
8	19. 1	結晶形成有り	×
9	22. 1	結晶形成有り	×
10	3. 8	結晶形成有り	×

表 1 に示される結果から明らかなように、塩基性薬物と有機酸と有機酸塩を組み合わせて用いた実施例 1 ~ 6 の外用貼付剤は、経皮吸収性および安定性がともに優れたものであった。これに対して、塩基性薬物と有機酸のみを組み合わせて用いた比較例 1 ~ 6 の外用貼付剤は、安定性は良好であったものの、経皮吸収性は著しく劣っていた。さらに、塩基

性薬物と有機酸塩のみを組み合わせて用いた比較例7～10の外用貼付剤は、経皮吸収性は良好であったものの、安定性が著しく劣っていた。

産業上の利用可能性

本発明によれば、薬物の経皮吸収性が高く、しかも安定性に優れた塩
5 基性薬物含有の外用貼付剤が提供される。

請 求 の 範 囲

1. 塩基性薬物、有機酸および有機酸塩を必須成分として含有することを特徴とする外用貼付剤。
5. 2. 塩基性薬物が、塩基性薬物の酸付加塩であることを特徴とする請求の範囲第1項に記載の外用貼付剤。
3. 有機酸が、炭素数2～7のカルボン酸であることを特徴とする請求の範囲第1項に記載の外用貼付剤。
4. 有機酸が、酢酸、乳酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、安息香酸
10. およびサリチル酸からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする請求の範囲第1または3項に記載の外用貼付剤。
5. 有機酸塩が、カルボン酸の金属塩であることを特徴とする請求の範囲第1項に記載の外用貼付剤。
6. 有機酸塩が、酢酸ナトリウムであることを特徴とする請求の範囲
15. 第1または5項に記載の外用貼付剤。
7. 粘着層の組成全体の質量に基づいて、塩基性薬物0.1～20質量%、有機酸0.01～20質量%および有機酸塩0.01～20質量%を含有することを特徴とする請求の範囲第1項に記載の外用貼付剤。
8. 塩基性薬物の酸付加塩と有機酸塩の配合比が、5：1～1：5（
20. 当量比）であることを特徴とする請求の範囲第2項に記載の外用貼付剤。
9. 塩基性薬物の酸付加塩と有機酸の配合比が、5：1～1：5（当量比）であることを特徴とする請求の範囲第2項に記載の外用貼付剤。
10. 有機酸と有機酸塩の配合比が、3：1～1：20（当量比）で
25. あることを特徴とする請求の範囲第1項に記載の外用貼付剤。
11. 塩基性薬物の酸付加塩が、催眠・鎮静剤、解熱消炎鎮痛剤、抗片頭痛剤、興奮・覚醒剤、精神神経用剤、局所麻酔剤、泌尿器官用剤、

骨格筋弛緩剤、自律神経用剤、抗パーキンソン剤、抗ヒスタミン剤、気管支拡張剤、強心剤、冠血管拡張剤、末梢血管拡張剤、循環器官用剤、不整脈用剤、抗アレルギー剤、鎮暈剤、セロトニン受容体拮抗制吐剤および麻薬系の鎮痛剤からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする請求の範囲第2項に記載の外用貼付剤。

12. 塩基性薬物、有機酸および有機酸塩を必須成分として得られることを特徴とする外用貼付剤。

13. 塩基性薬物が、塩基性薬物の酸付加塩であることを特徴とする請求の範囲第12項に記載の外用貼付剤。

14. 有機酸が、炭素数2～7のカルボン酸であることを特徴とする請求の範囲第12項に記載の外用貼付剤。

15. 有機酸塩が、カルボン酸の金属塩であることを特徴とする請求の範囲第12項に記載の外用貼付剤。

16. 粘着層の組成全体の質量に基づいて、塩基性薬物0.1～20質量%、有機酸0.01～20質量%および有機酸塩0.01～20質量%を用いて得られることを特徴とする請求の範囲第12項に記載の外用貼付剤。

17. 塩基性薬物の酸付加塩と有機酸塩の配合比を、5：1～1：5（当量比）として得られることを特徴とする請求の範囲第13項に記載の外用貼付剤。

18. 塩基性薬物の酸付加塩と有機酸の配合比を、5：1～1：5（当量比）として得られることを特徴とする請求の範囲第13項に記載の外用貼付剤。

19. 有機酸と有機酸塩の配合比を、3：1～1：20（当量比）として得られることを特徴とする請求の範囲第12項に記載の外用貼付剤。

20. 塩基性薬物の酸付加塩が、催眠・鎮静剤、解熱消炎鎮痛剤、抗

片頭痛剤、興奮・覚醒剤、精神神経用剤、局所麻酔剤、泌尿器官用剤、骨格筋弛緩剤、自律神経用剤、抗パーキンソン剤、抗ヒスタミン剤、気管支拡張剤、強心剤、冠血管拡張剤、末梢血管拡張剤、循環器官用剤、不整脈用剤、抗アレルギー剤、鎮暈剤、セロトニン受容体拮抗制吐剤お
5 よび麻薬系の鎮痛剤からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする請求の範囲第13項に記載の外用貼付剤。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/04945

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int.Cl⁷ A61K9/70, A61K47/12

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl⁷ A61K9/70, A61K47/12

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO, 96/16642, A1 (Hisamitsu Pharmaceutical Co., Inc.), 06 June, 1996 (06.06.96) & JP, 8-157365, A & US, 5866157, A	1-20
A	EP, 189861, A (Showa Denko K.K.), 06 August, 1986 (06.08.86) & JP, 61-254532, A	1-20

 Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.

- * Special categories of cited documents:
- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
- "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search
13 October, 2000 (13.10.00)Date of mailing of the international search report
31 October, 2000 (31.10.00)Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))
Int. Cl' A61K9/70, A61K47/12

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))
Int. Cl' A61K9/70, A61K47/12

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO, 96/16642, A1 (久光製薬株式会社) 6. 6月. 1996 (06. 06. 96) & JP, 8-157365, A & US, 5866157, A	1-20
A	EP, 189861, A (昭和電工株式会社) 6. 8月. 1986 (06. 08. 86) & JP, 61-254532, A	1-20

C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの
「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの
「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)
「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの
「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの
「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 13. 10. 00	国際調査報告の発送日 31.10.00
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号 100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官 (権限のある職員) 横尾 俊一 4 P 9840 電話番号 03-3581-1101 内線 3490